

## **EXTRAORDINARY**

भाग []—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii) PART II-Section 3-Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 419] No. 419]

नई दिल्ली, शुक्रवार, मार्च 28, 2008/चैत्र 8, 1930 NEW DELHI, FRIDAY, MARCH 28, 2008/CHAITRA 8, 1930

> रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषम मूल्य निर्धारण प्राधिक्रण) आदेश

> > नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 754(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भौरत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 173(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी-। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी-। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और प्रैक आकार सहित उस सारणी-! के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत सभी करो अधिकतम पैक आकार क्र.सं. विनिर्मिति का नाम प्रबलता सहित समतुल्य कीमत अधिकतम (ক.) खुदरा कीमत (ক.) 5

2 प्रत्येक ग्राम में

बिटामिथाजोन वेलरेट -1 मिग्रा.

24.78 10 ग्राम की

ट्यूब

27.28"

बिटामिथाजोन+ पयूसिडिक क्रीम

फ्यूसिडिक ऐसिड - 20 मिग्रा.

\*सरकारी उदग्रहणों /करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। (1)

1165 GV2008

नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक	न आकारों के लि	ए अधिकतम	कीमतें	एवं	समतृत्य	अधिकतम	खदरा	कीमत
-------------------	----------------	----------	--------	-----	---------	--------	------	------

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
5	13.96	15.37
10	24.78	27.28
<b>~1</b> 5	35.40	38.97
20	46.18	50.84
25	56.98	62.73
30	67.78	74.62
35	78.76	86.71
50	111.76	123.04

. सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 2.0791 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ध) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के अध्यर पर निकाली गई अधिकलम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

- (क) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेकी/करों के भुगतान की शर्त अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी रामायोजन, विनिर्माता/विप्णन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. विनाक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्दित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> ्कःसं/100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. मृटु, उप-निदेशक

# MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS (National Pharmaceutical Pricing Authority) ORDER

New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 754(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 226(E), dated 14<sup>th</sup> February, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

ȘI. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Betamethasone + Fusidic Cream			10gm Tubę	24.78	27.28"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs,)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	13.96	15.37
10	24.78	27.28
15	35.40	38.97
20	46.18	50.84
25	56.98	62.73
30	67.78	74.62
35	78.76	86.71
50	111.76	123.04

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 2.0791 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

(j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

कारा जारा का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 173(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>क्र.स</u>	. विनिर्मिति का नाम	प्रयलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	बिटामिथाजोन+ एबसोल्यूट एल्कोहॅल क्रीम	प्रत्येक ग्राम में बिटामिथाजोन-0.1%डब्ल्यू/डब्ल्य् एबसोल्यूट एल्कोहॅल-76.05%	रू ३० ग्राम की ट् <b>यूब</b>	22.30	24.55"

\*सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमता
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(₹.)	(₹.)
1	2	3
5	6.38	7.02
10	9.62	10.59
15	12.66	13.94
20	15.86	17.46
25	19.08	21.01
30	22.30	24.55
35	25.70	28.29
.50	35.96	39.59

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक-आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.5631 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाए, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाए। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ब.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय ं औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1,1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार

विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तिक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

(त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

क्र.सं. विनांक तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कांसं/100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. को. भट्ट, उप-निदेशक

## ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**s.o. 755(E)**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 173(E), dated 29<sup>th</sup> January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
<u>(ĺ)</u>	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
<b>′"</b> 1.:	Betamethasone + Absolute Alcohal Cream		<u>ntains</u> one - 0.1% w/w lcohal - 76.05%	30gm Tube	22.30	24.55"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	6.38	7.02

<i>(t)</i>	(2)	(3)
10	9.62	10.59
15	12.66	13.94
20	15.86	17.46
25	19.08	21.01
30	22.30	24.55
35	25.70	28.29
50	35.96	39.59

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs. 0.5631 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blis.er.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

द्वारा जारी कींठ कींठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पेरा 9 के छंप पैसा (1) और (2) और पैसा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्राह्मय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० काठ आठ 1072(अ), तारीख 11 जून, 2007, की जहीं तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) में विनिर्विष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्विष्ट प्रवलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्विष्ट प्रवलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्विष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्विष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, विक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणीं-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	विनिर्मिति का नीम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
<u> </u>		प्रत्येक ग्राम में			
"1.	क्यूनोडिक्लोर+	क्यूनांडिक्लोर-३% डब्ल्यू/डब्ल्य	5 ग्राम की	5.72	6.30"
1.	बिटामिथाजोन <del>ं ।</del>	बिटामिथाजोन	ट्यूब		
	जैन्टामाइसिन+ क्लोट्रिमाज़ोल क्रीम	वेलरेट-0.061% डब्ल्यू/डब्ल्यू जैन्टामाइसिन (सल्फेट के सम क्लोट्रिमाजोल-1% डब्ल्यू/डब्ल्यू	ान)-0.01% डब्ल्यृ <u>।</u>	/डब्ल्यू	

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
	2	3
	5.72	, 6.30
5 10	8.30	9.14

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	=
<b>1</b>	2	3	
15	10.68	11.76	
20 <sup>-</sup>	13.22	14.55	
25	15.78	17.37	
30	18.34	20.19	
35	21.08	23.21	
50	29.36	32.32	
		- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	_

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.4311 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमते सभी उत्पादकों / विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

क सं

आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

## ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**S.O. 756(E)**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1072(E), dated 11<sup>th</sup> ane, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Quinodochlor + Betamethasone + Gentamycin + Clotrimazole Crear	Gentamyci	lor-3%w/w sone Valerate-0.0 n (as Sulphate)-0.		5.72	6.30"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.72	6.30
10	8.30	9.14
. 15	10.68	11.76

(J)	(2)	(3)		
20		14.55		
25	15.78	17.37		
30	18.34	20.19		
35	21,08	23.21		
50	29.36	32.32		

For pack size other than pack size given in column (1) of the table = II deduct @ Rs. 0.4311 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table - I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

(d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.

(e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

(f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority,

(h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.

(i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

(j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 757(अ).— सब्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पेरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1686(अ), तारीख 3 अक्टूबर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>क</u> .सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	आईसीएचक्यू+ बिटामिथाजोन+ जैन्टामाइसिन क्रीम	प्रत्येक ग्राम में आइडो क्लोरो हाइड्रोक्सी क्यूनोलिन-2% डब्ल्यू/डब्ल्यू बिटामिथाजोन डाईप्रोपियोनेट जैन्टामाइसिन बेस-0.2% डब्ल्स्	5 ग्राम की ट्यूब -0.1% डब्ल्यू/डब्ल्यू पू/डब्ल्यू	5.68	6.25"

\*सरकारी उद्ग्रहणों / करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :-

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (ग्राम)	अधिकतम् कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
	5.68	6.25
5 10	8,22	9.05

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	2	3
15	10.56	11.63
2 <del>0</del>	13.06	14.38
25	15.58	17.15
30	18.10	19.93
35	20.80	22.90
50	<b>28.96</b>	31.88

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.4231 रूपये प्रति ग्राम की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 36 ग्राम से 50 ग्राम के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.12 रूपये प्रति ग्राम घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

क.सं. आदेश सं. दिनांक तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. को. भट्ट, उप-निदेशक

## ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**S.O. 757(E)**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1686(E), dated 3<sup>rd</sup> October, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

SI. No.	Name of the formu	llation .	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	ICHQ+ Betamethasone + Gentamycin Cream	Quinoline Betametha	ro Hydroxy		5.68	6.25"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed;

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in gm.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
5	5.68	6.25
10	8.22	9.05
15	10.56	11.63
20	13.06	14.38
25	15.58	17.15
30	18.10	19.93
35	20.80	22.90
50	28.96	31.88

- For pack size other than pack size given in column (1) of the table II deduct @Rs. 0.4231 per gm. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.12 per gm. shall be deducted from price so worked out for pack size between 36 to 50 gm. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific price...
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F, No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 758(अ).—|राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शिक्तयों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 436(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की

सारणी—I के स्तंम (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंम (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंम (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि कितम कीमत और स्तंम (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

<u>क्र</u> .सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत' (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1.	एरिथ्रोमाइसिन ग्रेन्यूल्स⁄ सस्पेन्सन	प्रत्येक 5 मिलि में एरिथ्रोमाइसिन-125मिग्रा (एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट के समान)	30 मिलि की बोत्तर एम. कप सहित	न 10.40	11.45"

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) सारणी। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3
10	6.68	7.35
20	8.52	9.38
30	10.40	11.45
50	14.02	15.43
100	23.04	25.36
150	33.12	36.46
200	41.66	45.86
250	50.78	55.90
500	96.46	106.19

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.1706 रूपये प्रति मिलि की/दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणनां की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विप्र्णन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में क्रीं अधिसूचित कीमत की सतस्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उंक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (d) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. अादेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डोपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 28th March, 2008

paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 436(E), dated 23<sup>rd</sup> March, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Si. No.	Name of the formul	ation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MKP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Erythromycin Granules / Suspension	Each 5ml after reconstitution Erythromycin 125 mg (as Erythromycin Sterate)	a contains 30ml Bottle with M. Cup	10.40	11.45"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	6.68	7.35
20	8.52	9.38
30	10.40	11.45
50	14.02	15.43
100	23.04	25.36
150	33.12	36.46
200	41.66	45.86
250	50.78	55.90
500	96.46	106.19

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.1706 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between

251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

(d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.

(e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

(f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

(h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.

(i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

(j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 759(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 1341(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि कतम कीमत और स्तम (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियंत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं	विनिर्मिति व	ग नाम	प्रचलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	समी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2		3	4	5	6
			प्रत्येक ६ मिलि घुलने के बा	द में		
"1.	एरिथ्रोमाइरि ड्राई सिरप		एरिथोमाइसिन-125मिग्रा. (एरिथोमाइसिन इथायल सक्सीनेट के समान)	45 मिलि की बोतत एम. कप सहित	7 15.78	17.37"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं:--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	7.28	8.01
20	9.68	10.66
30	12.16	13.39
50	16. <del>94</del>	18.65
100	28.90	31. <b>82</b>
150	41.88	46.11
200	53.34	58.72
250	65.40	72.00
500	125.68	138.36

सारणी।। के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2291 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंम (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. विनांक

्तथा पूर्व में जारी अन्य सभी <mark>आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई</mark> अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

#### ORDER

## New Delhi, the 28th March, 2008

s.o. 755(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1341(E), dated 16<sup>th</sup> September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4' thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	nulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Erythromycin Dry Syrup	Each 5ml after Erythromycia (as Erythrom Succinate)		n contains 45ml Bottle with M. Cup	15.78	17.37"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.28	8.01
20	9.68	10.66
30	12.16	13.39
50	16.94	18.65
100	28.90	31.82
150	41.88	46.11
200	53.34	58.72
250	65.40	72.00
500	125.68	138.36

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs. 0.2291 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size,

further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

(d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.

(e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

(f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

(h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.

- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid, by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 760(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का॰ आ॰ 197(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी—। के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—। के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी

प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिंहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.स	i. विनिर्मिति का नाग	न प्र <b>ब</b> लता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक 5 मिलि में			
"1.	सेलब्यूटामोल+ ब्रोमोहेक्सीन सिरप	सेलब्यूटामोल-2मिग्रा. ब्रोमोहेक्सीन-4मिग्रा.	100 मिलि की बे एम, कप संहित	तिल 12.46	13.72"

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट:

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आंकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	5.66	6.23
20	6.38	7.02
30	. 7.14	7.86
50	8.52	9.38
100	12.46	13.72
150	16.96	18.67
200	20.36	22.41
250	23.94	26.36
500	42.66	46.96

सारणी-॥ के स्तंम (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.0593 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

(এ) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकृतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।

औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं (च) द्वारा आवश्यकं रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित बिनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से

आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त (耔) के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो

कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं.

आदेश सं.

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. मृद्र , उप-निदेशक

दिनांक

#### ORDER

#### New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 760(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 197(E), dated 29<sup>th</sup> January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Salbutamol + Bromohexine Syru	Each 5ml o Salbutamo up Bromohex	l - 2 mg	100ml Bottle with M. Cup	12.46	13.72"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)	
Column (1)	Column (2)	Column (3)	
10	5.66	6.23	
20	6.38	7.02	
30	7.14	7.86	
50	8.52	9.38	
100	12.46	13.72	
150	16.96	18.67	
200	20.36	22.41	
250	23.94	26.36	
500	42.66	46.96	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.0593 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F, No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 761(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 197(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिहत उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि

कितम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/घेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

ज्ञ.क	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रू.)	समी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6

## प्रत्येक 5 मिलि में

"।. सेलब्यूटामोल+ सेलब्यूटामोल-2िमग्रां. ब्रोमोहेक्सीन सिरप ब्रोमोहेक्सीन-4िमग्रा.

30 मिलि की बोतल

6.64

7.31"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट:

(क) सारणी-। कें स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	5.16	5.68
20 ·	5.86	6.45
30	6.64	7.31
50	8.02	8.83
100	11.96	13.17
150	16.46	18.12
200	19.88	21.89
250	23.44	25.81
500	42,16	47.29

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.0593 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

(ख) के कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।

(घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रौ-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

(ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करेती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियंत कराने के लिये आना होगा।

(च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

(छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से

आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

(ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

(झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

r) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो

कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

क्र.सं. आदेश सं.

दिनांक

तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई. अधिकतम कीमत के समान हैं।

#### ORDER

## New Delhi, the 28th March, 2008

**3.0.761(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 197(E), dated 29th January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formula	tion Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Each 5ml contains Salbutamol + Salbutamol - 2 mg Bromohexine Syrup Bromohexine - 4 mg		30ml Bottle	6.64	7.31"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	5.16	5.68
20	5.86	6.45
30	6.64	7.31
50	8.02	8.83
100	11.96	13.17
150	16.46	18.12
200	19.88	21.89
250	23.44	25.81
500	42.16	47.29

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs. 0.0593 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F, No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 762(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (2) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अहि । कतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुक्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

्सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

## प्रत्येक 5 मिलि में

"1. रिफैम्पीसिन सिरप रिफैम्पीसिन-100मिग्रां.

200 मिलि की बोतल 48.98

53.92"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3
10	6.60	7.27
20	8.78	9.67
30	· 11.00	12.11
50	15.30	16.84
100	26.52	29.20
150	38.30	42.16
200	48.98	53.92
250	59.82	65.86
500	114.94	126.54

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर वैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2049 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की कत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

(ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।

(ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

(घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

(ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।

(च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमते सभी उत्पादकों / विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्ते लागू होती हैं।

) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से

आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।

क्र.सं.

(ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।

(झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मांमले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।

त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो

कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।

आदेश सं

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैका की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कांसं/100/2008/वि/फासं 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. मृट्ट, उप-निदेशक

दिनांक

#### ORDER

#### New Delhi, the 28th March, 2008

September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29<sup>th</sup> March, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Fguivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	. (4)	(5)	(6)
"1.	Rifampicin Syrup	Each 5ml contains Rifampicin - 100 mg	200ml Bottle	48.98	53.92"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.) Column (3)	
Column (1)	Column (2)		
10	6.60	7.27	
20	8.78	9.67	
30	11.00	12.11	
50	15.30	16.84	
100	26.52	29.20	
150	38.30	42.16	
200	48.98	53.92	
250	59.82	65.86	
500	- 114.94	126.54	

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @ Rs. 0.2049 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

- the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table I.
- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P../NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 763(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—1 के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—1 के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—1 के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में

विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुक्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि ाकतम कीमत और स्तंम (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर ∕वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं.	. विनिर्मिति क	ग नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)	<u> </u>
1	2		3	4	5	6	_

## प्रत्येक 5 मिलि में

रिफैम्पीसिन सिरप रिफैम्पीसिन-100मिग्रा.

200 मिलि की बोतल 49.48

एम. कप सहित

## नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंभ (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :--

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत (रु.)	
 1	2	3	
10	7.10	7.82	
20	9.28	10.22	
30	11.50	12.66	
50.	15.80	17.39	
100	27.02	29.75	
150	38.80	42.71	
200	49.48	54.47	
250	60.32	66.41	
500	115.44	127.09	

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2048 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/बिपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक अत्याद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैका की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

#### ORDER

### New Delhi, the 28th March, 2008

s.O. 763(E).—In exercise of the powers, conferred by suo-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29<sup>th</sup> March, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the formu	lation Streng	th Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1. •	Rifampicin Syrup	Each 5ml contains Rifampicin - 100 mg	200ml Bottle With M. Cup	49.48	54.47"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.10	7.82
20	9.28	10.22
30	11.50	12.66
50	15.80	17.39
100	27.02	29.75
150	38.80	42.71
200	49.48	54.47
258	60.32	66.41
500	115.44	127.09

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct @Rs. 0.2049 per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between 251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and

the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

- (b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.
- (i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.
- (j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 764(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 619(अ), तारीख 3 सितम्बर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी—I के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी—I के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी—I के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधि

ाकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी-।: विशेषीकृत पैक आकार के लिए अधिकतम कीमत और समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत

क्र.सं. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1 2	3	4	5	6

## प्रत्येक 5 मिलिं मै

"।. नेलीडिक्सिक नेलीडिक्सिक ऐसिड-300मिग्रा. 30 मिलि की बोतल 13.48 14.84" ऐसिड सस्पेन्सन

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।.

### नोट :

(क) सारणी-। के स्तंभ (3) में अधिसूचित प्रबलता के स्तंम (4) में विशेषीकृत पैकों के अतिरिक्त निम्नलिखित अधिकतम कीमतें निर्धारित की जाती हैं :—

सारणी ॥: अन्य पैक आकारों के लिए अधिकतम कीमतें एवं समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत

आयतन (मिलि)	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3
10	7.44	8.19
20	10.42	11.47
30	13.48	14.84
50	19.42	21.38
100 <sup>-</sup>	34.74	38.25
150	50.64	55.75
200	65.44	72:04
250	80.40	88.51
500	156.08	·171.83

सारणी-॥ के स्तंभ (1) में दिए गए पैक आकारों के अलावा अन्य पैक आकरों के लिए निकटतम उच्चतर पैक आकार की स्तंभ (2) में उल्लिखित अधिकतम कीमत में से 0.2872 रूपये प्रति मिलि की दर से घटाये जाएं, इसके अतिरिक्त 251 मिलि से 500 मिलि के बीच के पैक आकारों के लिए ऐसे गणना की गई कीमत में से 0.06 रूपये प्रति 5 मिलि घटाये जाएं। इन कीमतों की गणना विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा की जाए एवं ऐसे गणना की गई कीमत को सारणी-। के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में की अधिसूचित कीमत की तत्स्थानी अधिकतम कीमत के रूप में अपनायी जाए।

- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (घ) ब्रह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (ड.) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (छ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विषणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ज) उक्त के आधार पर निकाली गई अधिकतम कीमत, उत्पाद शुल्क और वेट की वर्तमान दरों के अनुसार 1.1009 के घटक द्वारा अधिकतम कीमत से गुणा करके अधिकतम खुदरा कीमत से अधिक नहीं होगी।
- (झ) उक्त के अनुसार निकाली गई अधिकतम खुदरा कीमत, यथा लागू सरकारी लेवी/करों के भुगतान की शर्त के अधीन है और 1.1009 के घटक में जरूरी समायोजन, विनिर्माता/विपणन कम्पनी द्वारा किया जाना आवश्यक रूप से जरूरी है, जब कभी उत्पाद शुल्क और या वेट की वर्तमान दर में बदलाव होता है, इस शर्त के अधीन कि इस प्रकार से गणना किए गए उत्पाद शुल्क और या वेट, 1.1009 के घटक के अनुसार विनिर्माता/विपणन कम्पनी या जैसी भी स्थिति हो के द्वारा किसी भी मामले में भुगतान किए गए वास्तविक उत्पाद शुल्क और या वेट से अधिक न हो। विनिर्माता/विपणन कम्पनी विशेष रूप से इस शर्त का अनुपालन सुनिश्चित करने के लिए दायी होंगे।
- (त) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. विनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 764(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 619(E), dated 3<sup>rd</sup> September, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table-I below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table-I below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table-I below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table-I with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

Table-I: Ceiling Price and Equivalent MRP for Specified Pack Size

Sl. No.	Name of the form	ulation	Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)		(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Nalidixic Acid Suspension	Each 5ml o Nalidixic A	ontains Acid - 300 mg	30ml Bottle	13.48	14.84"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) In addition to packs specified in column (4) of the strength notified in column (3) of the table-I, the following ceiling prices are fixed:-

Table - II: Ceiling Prices and Equivalent MRP of other Pack Size

Volume in ml.	Ceiling Price in Rs.	Equivalent MRP* (inclusive of all taxes) (Rs.)
Column (1)	Column (2)	Column (3)
10	7.44	8.19
20	10.42	11.47
30	13.48	14.84
50	19.42	21.38
100	34.74	38.25
150	50.64	55.75
200	65.44	72.04
250	80.40	88.51
500	156.08	171.83

For pack size other than pack size given in column (1) of the table – II deduct <u>@ Rs. 0.2872</u> per ml. from the ceiling price mentioned in column (2) of the nearest higher pack size, further, Rs. 0.06 per 5 ml. shall be deducted from price so worked out for pack size between

251 to 500 ml. These prices shall be worked out by manufacturer / marketing company and the price so worked out shall be adopted as ceiling price corresponding to price notified in column (5) and equivalent MRP notified in column (6) of the table – I.

(b) The prices fixed are the maximum retail prices (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) in column (6) of table-I, for the specified pack and packs of similar strength, and manufacturer/marketing company cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(c) The manufacturer/marketing company may add taxes only if they have actually paid to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in Form-V of DPCO, 1995.

(d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet(s) and capsule(s) packed in strip/blister.

(e) For different packing material used or any special feature claimed, manufacturer/marketing company are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

(f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the Competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

(h) The ceiling price arrived on the basis of above shall not exceed the MRP by multiplying the ceiling price by a factor of 1.1009 as per the existing rates of excise duty and VAT.

(i) The MRP arrived as above shall be subject to payment of Government levies / taxes as applicable and necessary adjustment in the factor of 1.1009 shall necessarily be required to be made by the manufacturer/marketing company, whenever the existing rate of excise duty and/or VAT undergoes a change, subject to the condition that the excise duty and/or VAT so calculated shall in no case exceed the actual excise duty and/or VAT paid by the manufacturer/marketing company or as applicable as per the factor of 1.1009. The manufacturer/marketing company shall be specifically liable to ensure the compliance of this condition.

(j) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand withdrawn:

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 765(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 226(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007 और संठ काठ आठ 468(अ), तारीख 16 मई, 2000, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में

की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

<u>ज</u> ्ज.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदश कीमत* (रु.)
1	2	3	4	. 5	6
		प्रत्येक टिकिया में			
"1.	बिटामिथाज़ोन गोवि	नेया बिटामिथाजोन-0.5 मिग्रा (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_पर	त्ता 3.36	3.70
2.	बिटामिथाज़ोन गोवि	लेयां बिटामिथाजोन-0.5 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_बि	लस्टर 3.1 <b>6</b>	3.48
3.	बिटामिथाजोन फोर गोलियां	र्ट बिटामिथाजोन-1.0 मिग्रा (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_फ	त्ता 5.72	6.30
4.	बिटामिथाजोन फोर गोलियां	र्ट बिटामिथाजोन-1.0 मिग्रा	10 का एएल_बि (सोडियम फोस्पे		
5.	बिटामिथाज़ोन गोरि	लेयां बिटामिथाजोन-0.5 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	10 का एएल_फ	त्ता 3.28	3.61
6.	बिटामिथाज़ोन गोर्	लेयां बिटामिथाजोन-0.5 मिग्रा. (बिटामिथाजोन एल्कोहॅल के	10 का एएल_बि समान)	लस्टर 3.08	3.39
		प्रस्थेक मिलि में			
7.	बिटामिथाज़ोन इन्जैक्शन	बिटामिथाजोन-4 मिप्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	1 मिलि का वायल/एम्पयूल	4.00	4.40
8.	बिटामिथाजोन इन्जैक्शन	बिटामिथाजोन-4 मिग्रा. (सोडियम फोस्फेट के समान)	2 मिलि का वायल/एम्पयूल	6.60	7.27"

\*सरकारी उदग्रहणों / करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियां/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकत हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो─राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।

- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्रािश्वकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. विनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिबी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

# ORDERTABLE New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 765(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September. 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 226(E), dated 14<sup>th</sup> February, 2007 and No. S.O. 468(E), dated 16<sup>th</sup> May, 2000, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

SI. No.	Name of the formulation	Size Pi		Tuck		Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	. (2)	(3)	(4)	(5)	(6)		
"1.	Betamethasone Tablet	Each tablet Contains Betamethasone - 0.5mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_St	3.36	3.70		
2.	Betamethasone Tablet	Betamethasone - 0.5mg (as Sodium Phosphate)	10's Al_Bl	3.16	3.48		

#### Note:

- The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and (a) local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the (b) Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide (c) S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- For different packing material used or any special feature claimed, companies are required (d) to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be (e) mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.
- The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required **(f)** to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the (g) following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Price Order No. SLNo. and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 766(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 432(अ) और 435(अ), तारीख 23 मार्च, 2097, संठ काठ आठ 882(अ), तारीख 5 जून, 2007, संठ काठ आठ 1326(अ), तारीख 1 अगस्त, 2007, और संठ काठ आठ 768(अ), तारीख 19 मई, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

<u> </u>	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः (रु.)
1	2	3	4	- 5	6
		प्रत्येक वायल में			
"1.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -125 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पंयूल इन्जै. के लिए पार्न	1 <b>0</b> .22 गे)	11.25
2.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा क्रे बराबर	् 1 वायल	8.86	9.75
3.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै, के लिए पान	12.30 नी)	) 13.54
4.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	13.0	4 14.36
5.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिप्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पा	16.4 नी)	8 18.14

[भाग II-	—खण्ड 3(ii)]	भारत की राजपत्र : अस	गधारण		
6.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -750 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	17.24	18.98
7.	सेफाटेक् <b>साइम</b> सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर	1 वायल	22.30	24.55
8	सेफाटेक्साइ <b>म</b> सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	25.54	28 12
9.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	30.64	33.73
10.	संफाटेक्सा <b>इम</b> सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -2 ग्राम के बराबर	1 वायल	38.98	42.91
11.	सेफाटेक्साइम सोडियम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -2 ग्राम के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	41.88	46.11
12.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम् सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-500 मिग्रा. के बराबर	1 वायल	27.68	30.47
13.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -1 ग्राम के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-500 मिग्राः के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	30.57	33.65
14.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-250 मिग्रा. के बराबर	1 वायल ाबर	15.72	17.31
15.	सेफाटेक्साइ <b>म+</b> सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -500 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-250 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	18.62	20.50
16.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर	1 वायल ाबर	10.22	11.25
17.	सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन	सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टम सोडियम सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर	ट्विन पैक (वायल+एम्पयूल इन्जै. के लिए पानी)	12.22	13.45

15.15"

18. सेफाटेक्साइम+ सलबेक्टम इन्जैक्शन

सेफाटेक्साइम सोडियम सेफाटेक्साइम -250 मिग्रा. के बराबर

ट्विन पैक (1 वायल+एम्पयूल

ब्रोमो ब्यूटाइल स्टोपर

सलबेक्टम सोडियम

और फिलिप-ऑफ-सील सहित

13.76

सलबेक्टम-125 मिग्रा. के बराबर

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

- (क) जहां कहीं भी ब्रोनोब्यूटाइल रबर स्टोपर (लेटेक्स फ्री) के लिए रुपये 1.00 प्रति पैक अतिरिक्त जोड़े जायेगें।
- (ख) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ग) कम्पिनयाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ड.) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (छ) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (ज) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (झ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन वितिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

## ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

s.o. 766(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 432(E) & 435(E), dated 23<sup>rd</sup> March, 2007, No. S.O. 882(E), dated 5<sup>th</sup> June, 2007, No. S.O. 1326(E), dated 1<sup>st</sup> August, 2007 and No. S.O. 768(E), dated 19<sup>th</sup> May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supcrsession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
··1.	Cefotaxime Sodium Injections	Each vial Contains Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-125 mg	Twin Pack (Vial+Ampould for Water for In		11.25
2.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg	l Vial	8.86	9.75
3.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg	Twin Pack (Vial+Ampoul for Water for In		13.54
4.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg	l Vial	13.04	14.36
5.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj		18.14
6.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-750 mg	l Vial	17.24	18.98
7.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm	l Vial	22.30	24.55
8.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj		28.12

52	THE GAZETTE OF INDIA: EXTRAORDINARY				[PART II—SEC. 3(ii)]
9.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1500 mg	l Vial	30.64	33.73
10.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-2 gm	1 Vial	38.98	42.91
11.	Cefotaxime Sodium Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-2 gm	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.		46.11
12.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -500mg	l Vial	27.68	30.47
13.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-1 gm Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -500mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.		33.65
14.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -250mg	1 Vial	15.72	17.31
15.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-500 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -250mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.		20.50
16.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg	1 Vial	10.22	11.25
17.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg	Twin Pack (Vial+Ampoule for Water for Inj.	12.22 )	13.45
18.	Cefotaxime + Sulbactam Injections	Cefotaxime Sodium eq. to Cefotaxime-250 mg Sulbactam Sodium eq. to Sulbactam -125mg Sto	Twin Pack (1 Vial+Ampould with Bromo Buty pper and Flip-off-	<b>'</b> 1	15.15"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

### Note:

<sup>(</sup>a) Additional cost of Rs. 1.00 per pack towards use of bronobutyle rubber stopper (latex free) shall be added wherever provided.

<sup>(</sup>b) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (c) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995
- (d) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (e) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (f) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (g) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 767(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 181(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008 और संठ काठ आठ 430(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के रतंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

#### सारणी

<b>死.</b> **	i. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक फिल्म लिपित टिकिया	<del></del> में		
"1.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-250 मिग्रा.	10 का पत्ता/	ब्लिस्टर 5.54	6.09
2.	क्लोरोक्वीन गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-500 मिग्रा.			
		प्रत्येक टिकिया में			
3.	क्लोरोक्वीन+ पेरासिटामोल गोलियां	क्लोरोक्वीन फोस्फेट-500 मिग्रा. पेरासिटामोल-250 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	ब्लेस्टर 6.18	6.80"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो−राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन व्रिनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे। क्र.सं. विनाक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैका की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**s.o.** 767(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 181(E), dated 29<sup>th</sup> January, 2008 and No. S.O. 430(E), dated 23<sup>rd</sup> March, 2007, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulati	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Chloroquine Tablets	Each film coated tablet cor Chloroquine Phosphate-25		5.54 r	6.09
2.	Chloroquine Tablets	Chloroquine Phosphate-50	0mg 10's Strip/Bliste	5.28 r	5.81
3.	Chloroquine + Paracetamol Tablets	Each tablet contains Chloroquine Phosphate-25 Paracetamol-250mg	0mg 10's Strip/Bliste	6.18 r	6.80"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO. 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

(g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

#### Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 768(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1639(अ) और 1647(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007 और संठ काठ आठ 1344(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत करती है।

	सारणा								
क्र.सं	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)				
1	2	3	4	5	6				
1.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डिकलोफेनेक सोडियम+	प्रत्येक कैपसूल में डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-32.5 मिग्रा. डिकलोफेनेक सोडियम-50 मिग्रा.	10 का पत्ता/1	ब्लिस्टर 7.24	7.97				

पेरासिटामोल कैपसूल पेरासिटामोल -250 मिग्रा.

[ ALL II	-di-e 2(II)]				
2.	डाईसाइक्लोमाइन+ एसिटाममिनोफेन	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन -10 मिग्रा. एसिटाममिनोफेन-400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.78	9.67
3.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ नेपसाइलेट + डाईसाइक्लोमाइन+ एसिटामिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसाइलेट-100 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन -10 मिग्रा. एसिटाममिनोफेन-400 मिग्रा.		13.44	14.79
4.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ नेपसाइलेट + एसिटाममिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन नेपसाइलेट-100 मिग्रा. एसिटाममिनोफेन-400 मिग्रा.		13.22	14.55
5.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ एसिटाममिनोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. एसिटाममिनोफेन -400 मिग्रा.	8 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.18	9.01
6.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ इब्यूप्रोफेन कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. इब्यूप्रोफेन-400 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	7.64	8.41
7.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डाईसाइक्लोमाइन+ पेरासिटामोल कैपसूल	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-33 मिग्रा. डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल -10 पेरासिटामोल-300 मिग्रा.		4.62	5.09
8.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन्+ इब्यूप्रोफेन कैपसूल	एचसीएल-32.5 मिम्रा. इब्यूप्रोफेन-400 मिम्रा.	6 का पत्ता ∕ ब्लिस्टर	6.56	<b>7.22</b>
9.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ पेरासिटामोल गोलिया	प्रत्येक टिकिया में डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा. पेरासिटामोल -650 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.88	9.78
10.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डाईसाइक्लोमाइन+ पेरासिटामोल गोलियां	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-65 मिग्रा डाईसाइक्लोमाइन एचसीएल -1 पेरासिटामोल-500 मिग्रा	10 का पत्ता/ब्लिस्टर 0 मिग्रा	8.70	9.58
11.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ डिकलोफेनेक सोडियम+	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन एचसीएल-32.5 मिग्रा. डिकलोफेनेक सोडियम -50 मिग्र पेरासिटामोल-325 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर <sub>П.</sub>	5.44	5.99
12.	डेक्सट्रोप्रोपोक्सीफेन+ पेरासिटामोल गोलियां		10 का पत्ता/ब्लिस्टर	7. <b>96</b>	8.76"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं। नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म—V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय
   औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनीं होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें।
  क्र.सं.
  विनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपींए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**S.O. 768(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1639(E) & 1647(E), dated 16<sup>th</sup> September, 2007 and No. S.O. 1344(E), dated 16<sup>th</sup> September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

# TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dextropropoxyphene + Diclofenac Sodium + Paracetamol Capsules	Each capsule contains Dextropropoxyphene HC1-32.5 Diclofenae Sodium - 50 mg Paracetamol -250 mg	mg 10's Strip/Blister	7.24	7.97
2.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine + Acetaminophen Capsule	Dextropropoxyphene HCl-65m Dicyclomine - 10 mg Acetaminophen - 400 mg	ng 8's Strip/Blister	8.78	9.67
3.	Dextropropoxyphene Napsylate + Dicyclomine + Acetaminophen Capsule	Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Dicyclomine HCl -10 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	13.44	14.79
4.	Dextropropoxyphene Napsylate + Acetaminophen Capsules	Dextropropoxyphene Napsylate - 100 mg Acetaminophen - 400 mg	8's Strip/Blister	13.22	. 14.55
5.	Dextropropoxyphene + Acetaminophen Capsules	Dextropropoxyphene HCl-65m Acetaminophen - 400 mg	ng 8's Strip/Blister	8.18	9.01
6.	Dextropropoxyphene + Ibuprofen Capsules	Dextropropoxyphene HCl-65m Ibuprofen - 400 mg	ng 6's Strip/Blister	7.64	8.41
7.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine HCl + Paracetamol Capsules	Dextropropoxyphene HCl-33m Dicyclomine HCl - 10 mg Paracetamol - 300 mg	ig 6's Strip/Blister	4.62	5.09
8.	Dextropropoxyphene + Ibuprofen Capsule	Dextropropoxyphene HCl-32.5 Ibuprofen - 200 mg Each tablet contains	omg 6's Strip/Blister	6.56	7.22"
9.	Dextropropoxyphene + Paracetamol Tablets	Dextropropoxyphene HCl-65m Paracetamol - 650 mg	g 8's Strip/Blister	8.88	9.78
10.	Dextropropoxyphene + Dicyclomine HCl + Paracetamol Tablet	Dextropropoxyphene HCl-65 n Dicyclomine HCl - 10 mg Paracetamol - 500 mg	ng 8's Strip/Blister	8.70	C.38
11.	Dextropropoxyphene + Diclofenac Sodium + Paracetamol Tablet	Dextropropoxyphene HCl-32.5 Diclofenac Sodium-50 mg Pracetamol - 325 mg	mg 8's . Strip/Blister	5.44	5.99

12. Dextropropoxyphene + Dextropropoxyphene HCl-65mg 10's 7.96 8.76"
Paracetamol Tablet Paracetamol - 400 mg Strip/Blister

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO,

1995.

(c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

(d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required

to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

(e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

(f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National

Pharmaceutical Pricing Authority.

(g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

#### Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 769(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1642(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007, संठ काठ आठ 436(अ), तारीख 23 मार्च, 2007 और संठ काठ आठ 1341(अ), तारीख 16 सितम्बर, 2005, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोग किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सिंहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

		सारणा			
 क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमतः
				_	(₹.)
	2	3	4	5	6
		प्रत्येक टिकिया में	*		
"1.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-100 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन) इस्टीयरेट के	र समान)	ब्लस्टर 6.10	
2.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	्रिश्रोमाइसिन-100 मिग्रा. (एरिश्रोमाइसिन इस्टीयरेट के		57.84	
3.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-250 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन) इस्टीयरेट के	10 का पत्ता/र्र रुसमान)	ब्लस्टर 13.08	14.40
4.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-250 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन  इस्टीयरेट  वे			
5.	एरिथ्रोमाइसिन इस्टीयरेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-500 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन  इस्टीयरेट  व	10 का पत्ता/वि के समान)	ब्लेस्टर 24.94	27.46
6.	्रिश्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन-400 मिग्रा. (एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट के समान)	10 का पत्ता ्री	ब्लिस्टर 29.46	32.43
7.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन  इथायल सक्सीनेट एरिथ्रोमाइसिन-600 मिग्रा.  बेर	10 का पत्ताः/ न के बराबर	ब्लिस्टर 43.54	4 47.93
		प्रत्येक घुलनशील टिकिया	में		
8.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट गोलियां	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट एरिथ्रोमाइसिन-125 मिग्रा. बेर	्10 का पत्ता/	ब्लिस्टर 10.3	4 11.38
9.	एरिथ्रोमाइसिन इथायल सक्सीनेट	<b>प्रत्येक सेचट में</b> एरिथ्रोमाइसिन-200 मिग्रा (एरिथ्रोमाइसिन इथायल	4 <sub>X</sub> 1.9 ग्राम क	। सेचट  8.5	4 9.40"
	इथायल सक्सानट ग्रेन्यूल्स	सक्सीनेट के समान)			

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर रतंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ.83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषंध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश सं पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्टा, उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**s.o. 769(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O.1642(E), dated 27<sup>th</sup> September, 2007. No. S.O.436(E), dated 23<sup>rd</sup> March, 2007 and No. S.O. 1341(E), dated 16<sup>th</sup> September, 2005, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as Leiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

(b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

(c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

#### Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 770(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 608(अ), तारीख 27 जून, 2001 और सं० का० आ० 182(अ), तारीख 29 जनवरी, 2008, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तम (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तम (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तम (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

<u>क्र.सं</u>	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
"1	नेलिडिक्सिक ऐसिड+ मैट्रानिडाज़ोल गोलि	प्रत्येक लिपित टिकिया में नेलिडिक्सिक ऐसिड-150 मिग्रा. मैट्रानिडाज़ोल-100 मिग्रा. ायां	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	8.14 ₹	8.96

# प्रत्येक घूलनशील टिकिया में

 नेलिडिक्सिक ऐसिंड गोलियां नेलिडिक्सिक ऐसिड-500 मिग्रा.

8 का पत्ता/ब्लिस्टर 15.52

17.09"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि छन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेंगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. विनाक

्तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन <mark>विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस</mark> आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं/100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. मृट्ट, उप-निदेशक

### ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 770(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 608(E), dated 27<sup>th</sup> June. 2001 and No. S.O. 182(E), dated 29<sup>th</sup> January, 2008, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the

table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### TABLE

Sl. No.	Name of the formulatio	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"¹`.	Nalidixic Acid+ Metronidazole Tablet	Each coated tablet contains Nalidixic Acid - 150 mg Metronidazole - 100 mg	<u>s</u> 10's Strip/Blister	8.14	8.96
2.	Nalidixic Acid Tablets	Each dispersible tablet con Nalidixic Acid - 500 mg	tains 8's Strip/Bliste	er 15.52	17.09"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No. Price Order No. Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का,आ. 771(अ),— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय हारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 205(अ), तारीख 14 फरवरी, 2007 और सं० का० आ० 1067(अ), तारीख 11 जुलाई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

<del></del> क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	. 4	5	6
		प्रत्येक लिपित टिकिया में			
"1.	रेनीटिडिन गोलियां	रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-150 मिग्रा. के बराबर	10 का एएल_पर	त्ता 4.46	4.91
2.	रेनीटिडिन गोलियां	रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-300 मिग्रा. के बराबर	10 का एएल_पर	त्ता 7.66	8.43
		प्रत्येक 2 मिलि में	1		
3.	रेनीटिडिन+ डाईसायकलोमाइन+ फेनोल इन्जैक्शन	रेनीटिडिन-25 मिग्रा. डाईसायकलोमाइन-10 मिग्रा. फेनोल <i>-</i> 0.5%	2 मिलि का एम्प	<b>ग्यूल</b> .3.02	3.32"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।

- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैंपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी छत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (य) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी <mark>आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई</mark> अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट., उप-निदेशक

### ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 771(E).— In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers. (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O.205(E), dated 14<sup>th</sup> February, 2007 and No. S.O. 1067(E), dated 11<sup>th</sup> July, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

SE No.	Name of the formulation	on Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	MRP*(inclusive of all taxes)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(Rs.)
~1.	Ranitidine Tablets	Each coated tab contains Ranitidine HCi eq. to Ranitidine-150mg	10's Al_St	4.46	4.91

		नारत या राज्यत्र : असावारण			<u>69</u>
2.	Ranitidine Tablets	Ranitidine HCl eq. to Ranitidine-300mg	10's Al_St	7.66	8.43
3.	Ranitidine + Dicyclomine + Phenol Injection	Each ml contains Ranitidine-25mg Dicyclomine - 10mg Phenol 0.5%	2ml Ampoule	3.02	3.32"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

SI.No.

## Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 772(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैर 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सं० का० आ० 440(अ), तारीख 29 मार्च, 2006, सं० का० आ० 836(अ) और 837(अ), तारीख 15 जून, 2005, सं० का० आ० 1356(अ), तारीख 16

सितम्बर, 2005, और सं० का० आ० 761(अ), तारीख 19 मई, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

## सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक कैपसूल में			
"1.	रिफैम्पीसिन+ आदसोनियाजिड+	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	4 का पत्ता/ब्लि	स्टर 10.08	11.10
		प्रत्येक टिकिया में			
2.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-50 मिग्रा.	10 का पत्ता/बि		
3.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि		
4.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लि	स्टर <b>8.4</b> 6	
5.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिङ-30 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लि	<del>स्टर <u> </u></del>	3 4.27
6.	रिफैम्पीसिन+ आदसोनियाजिड+	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिङ-30 मिग्रा. : पायराजिनामाइङ-150 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लि	<b>नस्टर 5.8</b> €	6.45
7.	रिफैम्पीसिन्-	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ि	ब्लस्टर 51.6	g 56.81
8.	रिफैम्पीसिन+ अन्द्रमोनियाजिद्र+	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-150 मिग्रा. i पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	6 का पत्ता/बि		
9.	रिफैम्पीसिन+ भाइमोनियाजिड+	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-100 मिग्रा. i पायराजिनामाइड-500 मिग्रा.	10 का पत्ता/र्त	ब्लेस्टर 23.4	6 25.83
10.	रिफैम्पीसिन+ भारुयोनियाजिड+	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-225 मिग्रा. ग्रं पायराजिनामाइड-825 मिग्रा.	10 का पत्ता/	ब्लिस्टर 53.8	36 59.29

<del>                                    </del>	a 2 2(11)]	11(4) 40 (14) 14 1 4 1(0)	-111					
11.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलिया	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-225 मिग्रा. पायराजिनामाइड-400 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	33.06	36.40			
12.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-60 मिग्रा. आइसोनियाजिड-30 मिग्रा. पायराजिनामाइड-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.04	8.85			
		प्रत्येक लिपित टिकिया में						
13.	रिफैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर		40.34			
į4.	रिफ़ैम्पीसिन गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	48.12	52.98			
15.	रिफैम्पीसिन+ आइरोनियाजिङ गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिङ-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.12	44.17			
16.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिङ गोलियां	रिफैम्पीसिन-600 मिग्रा. आइसोनियाजिब-200 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.12	44.17			
17.	रिफैम्पीसिन- आइसोनियाजि व पायरिडोक्सीन गोलिया	रिफैम्पीसिन-450 निग्रा. अक्ष्मीयाजिङ-300 मिग्रा. पायरिङोक्सीन-10 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	40.06	44.10			
18.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड गोलियां	रिफैम्पीसिन-225 मिग्रा. आइसोनियाजिड-150 मिग्रा. पायराजिनामाइड-750 मिग्रा.	६ का पत्ता/ब्लिस्टर	33.48	37.96,			
19.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर 🗿	14.78	16.27			
20.	रिफेम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड+ इथामब्यूटोल गोलियां	रिफेम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिड-75 मिग्रा. पायराजिनामाइड-400 मिग्रा. इथामब्यूटोल-275 मिग्रा.	6 का पत्ता/ब्लिस्टर	19.00	20.92			
21.		रिफैम्पीसिन-150 मिग्रा. आइसोनियाजिङ-100 मिग्रा. पायराजिनामाइड-500 मिग्रा. इथामब्यूटोल-267 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	33.20	36.55			
	प्रत्येक घुलनशील/किंड टिकिया में							
22.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड गोलियां	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा आइसोनियाजिङ-100 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर		11.10			
23.	रिफैम्पीसिन+	रिफैम्पीसिन-100 मिग्रा. आइसोनियाजिड-50 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.56	10.52			
		प्रत्येक किट में						
24.	रिफैम्पीसिन+ आइसोनियाजिड+ पायराजिनामाइड किट	रिफैम्पीसिन-450 मिग्रा. आइसोनियाजिड-300 मिग्रा. पायराजिनामाइड-750 मिग्रा.	1 का किट	5.92	6.52"			

<sup>- \*</sup>सरकारी उदग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट:

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ /विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फ़ॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध-मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) आषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित दिनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आयश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. वनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैका की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

#### ORDER

#### New Delhi, the 28th March, 2008

s.0.772(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 440(E), dated 29th March, 2006, No. S.O. 836(E) & 837(E), dated 15th June, 2005, No. S.O. 1356(E), dated 16th September, 2005 and No. S.O. 761(E), dated 19th May, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

## TABLE

SI. No.	Name of the formulation	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Capsule	Each capsule contains Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg	4's Strip/Blister	10.08	11.10
<b>2</b> .	Rifampicin Tablet	Each tablet contains Rifampicin-50mg	10's Strip/Blister	5.20	5.72
3.	Rifampicin Tablet	Rifampicin-100mg	10's Strip/Blister	9.02	9.93
4.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg	6's Strip/Blister	8.46	9.31
5.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg	6's Strip/Blister	3.88	4.27
6.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg Pyrazinamide-150mg	6's Strip/Blister	5.86	6.45
7.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-600mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	51.60	56.81
8.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-150mg Pyrazinamide-500mg	6's Strip/Blister	14.74	16.23
9.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg	10's Strip/Blister	23.46	25.83
10.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-225mg Pyrazinamide-825mg	10's Strip/Blister	53.86	59.29
11.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-225mg Pyrazinamide-400mg Ethambutol-275mg	10's Strip/Blister	33.06	36.40
12.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-60mg Isoniazide-30mg Pyrazinamide-100mg	10's Strip/Blister	8.04	8.85
Ų.		Each coated tablet contain	S Sou out miles	26.64	40.34
13.	Rifampicin Tablets	Rifampicin-450mg	10's Strip/Blister		
14.	Rifampicin Tablets	Rifampicin-600mg	.10's Strip/Blister	48.12	52.98

4		HE GAZETTE OF INDIA : EX	CTRAORDINARY	[PA	rt II—Sec. 3(ii)]
15.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-600mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	51.60	56.81
16.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-300mg	10's Strip/Blister	40.12	44.17
17.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyridoxine Tablets	Rifampicin-450mg Isoniazide-300mg Pyridoxine-10mg	10's Strip/Blister	40.06	44.10
18.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide Tablets	Rifampicin-225mg Isoniazide-150mg Pyrazinamide-750mg	10's Strip/Blister	34.48	37.96
19.	Rifampicin + Isoniazide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg Ethambutol-275mg	6's Strip/Blister	14.78	16.27
20.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-75mg Pyrazinamide-400mg Ethambutol-275mg	6's Strip/Blister	19.00	20.92
21.	Rifampicin + Isoniazide+ Pyrazinamide+ Ethambutol Tablets	Rifampicin-150mg Isoniazide-100mg Pyrazinamide-500mg Ethambutol-267mg	10's Strip/Blister	33.20	36.55
22.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Each dispersible/kid con Rifampicin-100mg Isoniazide-100mg	ntains 10's Strip/Blister	10.08	11.10
23.	Rifampicin + Isoniazide Tablets	Rifampicin-100mg Isoniazide-50mg	10's Strip/Blister	9.56	10.52

Each kit contains

Rifampicin-450mg

Isoniazide-300mg

Pyrazinamide-750mg

#### Note:

24. Rifampicin +

Isoniazide+

Pyrazinamide Kit

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

l's

Kit

5.92

6.52"

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.
- (d) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/:axes, as applicable.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

#### Price Order No.

Date

.and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

## **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 773(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश सठ काठ आठ 186(अ), तारीख 7 फरवरी, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

#### सारणी

क्र.सं	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
	-	प्रत्येक सीआर/एसआर/ई	आर/एमआर कैपसूर	ल में	
<b>"</b> 1.	सेलब्यूटामोल कैपसूल		 10 का एएल_प	•	6.50
2.	सेलब्यूटामोल कैपसूल	सेलब्यूटामोल-8 मिग्रा.	10 का एएल_f	ब्लेस्टर 5.44	5.99

5.92

3. सेलब्यूटामोल कैंपसूल सेलब्यूटामोल-4 मिग्रा. 10 का एएल\_पत्ता 5.38

4. सेलब्यूटामोल कैपसूल सेलब्यूटामोल-4 मिग्रा. 10 का एएल\_ब्लिस्टर 4.92 5.42"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकृतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो-राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता/ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- (घ) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम कीमत के समान हैं।

> [कां.सं/100/2008/वि/फा.सं 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 773(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 186(E), dated 7<sup>th</sup> February, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent

MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

#### TABLE

SI. No.	Name of the formulati	on Sitrength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	Equivalent MRP*(inclusive of all taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Salbutamol Capsule	Each CR/SR/E/R/MR cay Salbutamol-8mg	osule contains 10's Al_St	5.90	6.50
2	Salbutamol Capsule	Salbutamol-8mg	10's Al_Bl	5.44	5.99
3	Salbutamol Capsule	Salbutamol-4mg	10's Al_St	5.38	5.92
4	Salbutamol Capsule	Salbutamol-4n1g	10's Al_Bl	4.92	5.42"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies:/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

(d) For different packing material used or any special feature claimed, companie, are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

- (e) The prices fixed/notified hereinabove: under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.
- (f) The manufacturer and marketing comp any for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No. Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued carlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this potification.

# आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 774(अ),—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 9 के उप पैरा (1) और (2) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय (राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण) के आदेश संठ काठ आठ 1641(अ), तारीख 27 सितम्बर, 2007, संठ काठ आठ 434(अ), तारीख 23 मार्च, 2007, संठ काठ आठ 1929(अ), तारीख 8 नवम्बर, 2006 और संठ काठ आठ 1680(अ), तारीख 3 अक्टूबर, 2006, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/वेट, यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में नियत करती है।

### सारणी

क्र.सं.	. विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	पैक आकार	अधिकतम कीमत (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत* (रु.)
1	2	3	4	5	6
		प्रत्येक सॉफ्ट जेलेटिन कैपसूल	में		
"1.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-100 मिग्रा.	10 का एएल	_पत्ता 4.74	5.21
2.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-100 मिग्रा.	30 की बोतर	र्ग 17.1 <b>8</b>	18.91
3.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा.	10 का एएल	_पत्ता 6.42	7.07
4.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा.	30 की बोतल	1 22.24	24.48
5.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा.	10 का एएंल्	_पत्ता 10.26	11.30
6	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा.	30 की बोतल	33.26	36.62
7.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-600 मिग्रा.	10 का एएल्	_पत्ता 13.62	14.99
8.	विटामिन ई कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-600 मिग्रा.	30 की बोतल	f 43.36	47.74
9.	विटामिन ई+कोड लिवर ऑयल कैपसूल	विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा. कोड लिवर ऑयल-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्ट	11.18 र	12.31
10.	एल्फाटोकोफेरायल ऐसिटेट+ इकोसापेन्टियोनिक+ डोकोसाहेक्सयोनिक कैपसूल	एल्फाटोकोफेरायल ऐसिटेट-400 मिग्रा. इकोसापेन्टियोनिक ऐसिड-90 मिग्र डोकोसाहेक्सयोनिक ऐसिड-60 मिग्र		12.84	14.14

11.	विटामिन ई+कोड	प्रत्येक टिकिया में विटामिन ई ऐसिटेट-400 मिग्रा. कोड लिवर ऑयल-300 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	9.62	10.59
12.	विटामिन ई+ विटामिन सी कैपसूल	<b>प्रत्येक कैपसूल में</b> विटामिन ई ऐसिटेट-200 मिग्रा. विटामिन सी -150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	8.22	9.05
13.	विटामिन ई+ विटामिन सी कैपसूल	विटामिन  ई  ऐसिटेट-400 आईयू विटामिन  सी  -150 मिग्रा.	10 का पत्ता/ब्लिस्टर	11.56	12.73"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) वह पैक जिसकी कम्पोजिशन समान है लेकिन आकार में अन्तर है, वह प्रो—राटा प्राइजिंग आदेश का. आ. 83(अ) दिनांक 27.1.1998 के तहत गोलियां और कैपसूल के पत्ता∕ब्लिस्टर के लिए आयेगी।
- अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय
   औषध मृत्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ड.) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मित पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।
- (च) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (छ) इस आदेश में विनिर्मित पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरुप, निम्नलिखित आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगें। क्र.सं. आदेश सं. दिनांक

.तथा पूर्व में जारी अन्य सभी आदेश जिन विनिर्मित पैकां की प्रबलता इस आदेश में नियत की गई अधिकतम क़ीमत के समान हैं।

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**s.o.** 774(E)—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraphs (1) and (2) of paragraph 9 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4<sup>th</sup> September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1641(E), dated 27<sup>th</sup> September, 2007, No. S.O. 434(E), dated 23<sup>rd</sup> March, 2007, No. S.O. 1929(E), dated 8<sup>th</sup> November, 2006 and No. S.O. 1680(E), dated 3<sup>rd</sup> October, 2006, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table below as ceiling prices exclusive of excise duty and local tax, if any, and in column (6) of the table below as Equivalent MRP inclusive of excise duty and education cess, sales tax/VAT of each of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and pack size specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the formulatio	n Strength	Pack Size	Ceiling Price (Rs.)	MRP*(inclusive of all taxes)
<u></u>	(2)	(3)	(4)	(5)	(Rs.) (6)
(1)	(2)	Each soft Gelatin capsule con		(2)	(0)
"1.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 100 mg	10's Al_Bl	4.74	5.21
2.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 100 mg	30's Bottle	17.18	18.91
3.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 200 mg	10's Al_Bl	6.42	7.07
4.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 200 mg	30's Bottle	22.24	24.48
5.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 400 mg	10's Al_Bì	10.26	11.30
6.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 400 mg	30's Bottle	33.26	36.62
7.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 600 mg 1	10's Strip/Blist	er13.62	14.99
8.	Vitamin E Capsule	Vitamin E Acetate - 600 mg	30's Bottle	43.36	47.74
9.	Vitamin E + Cod Liver Oil Capsule	Vitamin E Acetate - 400mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	11.18	12.31
10.	Alpha Tocopheryl Acetate+ Eicosapentaenoic+ Docosahexaaenoic Cap	Alpha Tocopheryl Acetate-40 Eicosapentaenoic Acid-90mg Docosahexaaenoic Acid-60m sule	Strip/Blister	12.84	14.14
11.	Vitamin E + Cod Liver Oil Tablets	Each tablet contains Vitamin E Acetate - 400mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	9.62	10.59

[भाग	II—खण्ड <u>3(ii)]</u>	भारत का राजपत्र : असाधार	ण	<del></del>	- 81	
12.	Vitamin E + Vitamin C Capsule	Each capsule contains Vitamin E Acetate - 200mg Cod Liver Oil - 300mg	10's Strip/Blister	8.22	9.05	
13.	Vitamin E + Vitamin C Capsule	Vitamin E Acetate – 400IU Vitamin C - 150mg	10's Strip/Blister	11.56	12.73"	

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column (6) (inclusive of excise duty and (a) local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the (b) Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.

Pro-rata pricing for packs of same composition but of different sizes will be applicable vide (c) S.O. No. 83(E) dated 27.1.1998 for tablet and capsule packed in strip/blister.

For different packing material used or any special feature claimed, companies are required (d) to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.

The prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be (e) mandatorily implemented by the manufacturing /marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.

The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required (f) to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

Consequent to the issue of ceiling price of the formulation pack(s) in this notification, the (g) following price order(s) issued prior to this date of notification stand automatically withdrawn:

Sl.No.

#### Price Order No.

Date

and any other price order(s) issued earlier for the composition of the formulation pack for which ceiling price is notified in this notification.

> [PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 775(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का॰ आ॰ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स केंडिला हेल्थकेयर द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

#### सारणी

क्र.सं	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2 .	3	4	5	6
"].	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब् ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्य सामग्री कारामेल	•	112.44	110.94	129.65
2.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब् ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्य सामग्री कारामेल	कांच की बोतल ल्यू/वी	174.88	171. <b>86</b>	200.84
3.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्य सामग्री कारामेल	कांच की बोतल ल्यू∕वी	297.32	291.30	340.42
4.	डिटोल एंटीसेफ्टिक लिक्विड प्रत्येक मिलि में क्लोरोक्सीलेनोल - 4.8% डब ट्रिपिनियोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यू सामग्री कारामेल	कांच की बोतल न्यू/वी	646.00	630.82	737.19
5.	डिटोल एंटीसेपिटक लिक्विड प्रत्येक मिलि में इलालक्सीलेनोल - 4.8% डब्र ट्रिपिनेयोल - 9.0% वी/वी एल्कोहॅल एब्सोल्यूट (डिनेच्यू सामग्री कारामेल		5828.90	5671.90	6628.30"

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

## नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तम (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करंती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 775(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 1670(E), dated 27<sup>th</sup> September, 2007, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Reckitt Benckiser (India Limited).

#### TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any	Equivalent MRP* inclusive of all taxes
		•	(Rs.)	(Rs.)	(Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured)- Contains Caramel	12x50ml Glass Bottle	112.44	110.94	129.65
2.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured) Contains Caramel	12x100ml Glass Bottle -13.1% v/v	174.88	171.86	200.84
3.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured) Contains Caramel	12x200ml Glass Bottle -13.1% v/v	297.32	291.30	340.42
4.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured) Contains Caramel	12x500ml Glass Bottle -13.1% v/v	646.00	630.82	737.19
5.	Dettol Antiseptic Liquid Each ml Contains Chloroxylenol-4.8% w/v Terpineol-9.0% v/v Alcohol Absolute (Denatured Contains Caramel	12x1000ml Glass Bottle )-13.1% v/v	5828.90	5671.90	6628.30"

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales (a) tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 776(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) मे विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) मे की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स वोकार्ड लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) मे विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सम्मिलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

#### सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	आर—ह्यूमन इन्सुलिन (रेगूलर 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू !	का वायल	286.58	264.42	291.10

86	THE GAZ	ZETTE OF INDIA : EX	TRAORDINARY	[P.	art II—Sec. 3(ii)]
2.	आर—ह्यूमन इन्सुलिन (एनपीएच) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति	10 मिलि का वायल मिलि	287.14	264.98	291.72
3.	आर—ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति	10 मिलि का वायल	287.00	264.84	291.56
4.	आर—ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (50-50%) 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति	10 मिलि का वायल	286.90	264.74	291.45
5.	लेनट्रे–ह्यूमन इन्सुलिन 100 आईयू/10 मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू प्रति	10 मिलि का वायल	286,50	264.34	291.01
6.	आर-ह्यूमन इन्सुलिन (रेगूलर) 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़िन व	10 मिलि का वायल	117.06	112.96	124.36
7.	आर—ह्यूमन इन्सुलिन (रेगूलर) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन व	3 मिलि का कार्टिज	118.37	89.75	98.81
8.	लेनट्रे ह्यूमन इन्सुलिन जिंक 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़िन व	10 मिलि का वायल	117.04	112.94	124.34
9.	लेनट्रे ह्यूमन डून्सुलिन जिंक	3 मिलि का कार्टिज	118.37	89.75	98.91
10.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 40 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़िन क	10 मिलि का वायल	117.28	113.18	124.60
11.	आर ह्यूमून इन्सुलिन एनपीएच	3 मिलि का कार्टिज	118.57	89.95	99.03

भाग	II—खण्ड 3(ii)]	भारत का राजपत्र	: असाधारण		
12.	100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सलिन ह्यमन-100 आईय	॰ का वायल	117.16	113.06	124.47
	रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन	। का इन्सुलिन ह्यूमन	ſ		
13.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिव (50-50%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू (50% रेगूलर इन्सुलिन और 5 रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़िन	का कार्टिज 0% आईसोफेन दन्स	118.47 (ਿਜ)	89.85	98.92
14.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-40 आईयू (30% रेगूलर इन्सुलिन और 70 रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन	का वायल ०% आईसोफेन इन्स	117.22 ਕਿਜ) <sub>.</sub>	113.12	124.53
15.	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू (30% रेगूलर इन्सुलिन और 70 रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन	का कार्टिज १% आईसोफेन इन्सर्	<b>12</b> 0.81 ਕੇਜ)	92.21	101.51
6.	आर ह्यूमन इंन्सुलिन (रेगूलर) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	<b>22</b> 7.24	202.88	223.35
7.	आर ह्यूमन इन्सुलिन जिंक 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
8.	आर ह्यूमन इन्सुलिन एनपीएच 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
<b>)</b> .	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (50-50%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35
	आर ह्यूमन इन्सुलिन बाईफेसिक (30-70%) 100 आईयू/मिलि प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन-100 आईयू	3 मिलि का कार्टिज पेन सहित	227.24	202.88	223.35

<sup>\*</sup>सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट , उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O.776(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by M/s. Wockhardt

TABLE

	LABL	E.		
Sl. Name of the No. formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
			(5)	(6)
(1) (2)	(3)  10ml	286.58	264.42	291.10
"1. r-human-Insulin (regular) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	Vial	200.00		

<u>[भ</u>	ाग <u>II—खण्ड 3(ii)]</u> भार	त का राजपत्र	: असाधारण	<u> </u>	_ 89
2.	r-human-Insulin (NPH) 100IU/10m! Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	287.14	264.98	291.72
3.	r-human-Insulin Bi-phasic (30-70%) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	287.00	264.84	291.56
4.	r-human-Insulin Bi-phasic (50-50%) 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	286.90	264.74	291.45
5.	Lante, human Insulin 100IU/10ml Each ml contains Insulin Human-100IU per ml	10ml Vial	286.50	264.34	291.01
6.	r-human-Insulin (regular) 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA	10ml Vial Origin	117.06	112.96	124.36
7.	r-human-Insulin (regular) 100IU/ml Each ml contains (Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA	3ml Cartridge Origin	118.37	89.75	98.81
8.	Lante, human Insulin Zinc 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA	10ml Vial Origin	117.04	112.94	124.34
9.	Lante, human Insulin Zinc 100IU/ml Each ml contains C Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA	Cartridge	118.37	89.75	98.81
10.	r-human-Insulin NPH 40IU/ml Each ml contains Insulin Human-40IU Insulin Human of Recombinant DNA	10ml Vial Origin	117.28	113.18	124.60
11.	r-human-Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains C Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA	3ml artridge Origin	118.57	89.95	99.03
12.	r-human-Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU Insulin Human of Recombinant DNA	10ml Vial Origin	117.16	113.06	124.47

90	THE GAZETTE	OF INDIA : EXT	RAORDINARY	[Part I	—Sec. 3(ii)]
13.	r-human-Insulin Biphasic (50-50%)100 IU/Ml Each ml contains Insulin Human-100IU (50% Regular insulin and 50% Isoph Insulin Human of Recombinant DN	3ml Cartridge  nane Insulin) A Origin	118.47	89.85	98.92
14.	r-human-Insulin Biphasic (30-70%)100 IU/Ml Each ml contains Insulin Human-40IU (30% Regular insulin and 70% Isoplement Human of Recombinant DN	10ml Vial hane Insulin) A Origin	117.22		124.53
15.	r-human-Insulin Biphasic (30-70%)100 IU/Ml Each ml contains Insulin Human-100IU (30% Regular insulin and 70% Isop Insulin Human of Recombinant DN	3ml Cartridge hane Insulin) A Origin	120.81	92.21	101.51
16.	r-human-Insulin (regular) 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
17.	r-human Insulin Zinc 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
18.	r-human Insulin NPH 100IU/ml Each ml contains Insulin Human-100IU	3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
19.	r-human-Insulin Biphasic (50-50% Each ml contains Insulin Human-100IU	) 3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35
20.	r-human-Insulin Biphasic (30-70% Each ml contains Insulin Human-100IU	O 3ml Cartridge with Pen	227.24	202.88	223.35

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note .

The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and (a) companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act. 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 777(अ).— राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी काठ आठ 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकोन द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिमलित कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

		सारण	ft		
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुत्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
"1.	इनस्यूजन—आर (रेगूलर) इन्जैक्शन सोल्यूबल ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी40 अ ह्यूमन इन्सुलिन आर—डीएन	•	117.60 •	113.99	125.49

2.	इनस्यूज़न–एन (एनपीएच) आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन आर–डीएनए ऑ	10 मिलि का वायल रेजिन	120.70	117.08	128.89
3.	इनस्यूजन–30/70 आईसोफेन आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन ई.पी. प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन ई.पी40 आईयू ह्यूमन इन्सुलिन आर–डीएनए ऑ	10 मिलि का वायल	122.20	118.57	130.53

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सम्मिलित कर स्तंभ (6) मे अधिकतम खुंदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डींपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (ध) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियंत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अिंटि यम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं!

[का.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8( 10 )/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एस. के. भट्ट, उप-निदेशक

## ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

s.o. 777(E).—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales

Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by Biocon

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6) .
~1.	Insugen - R(regular) Insulin Injection Soluble E.P. Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	117.60	113.99	125.49
2.	Insugen -N(NPH) isophane Insulin Injection E.P. Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	120.70	117.08	128.89
3.	Insugen 30/70 Isophane Insulin Biphasic Isophane Each ml Contains Insulin HumanE.P-40IU Human Insulin R-DNA Origin	10ml Vial	122.20	118.57	130.53

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.

- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# आदेश नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 778(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी कां अां 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेनबेक्सी लेबोरेट्रीज़ लिमिटेड द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में संशोधित/निर्धारित करता है।

	सारणी						
क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत उत्पाद शुल्क बिक्री कर/ वेट और स्थानीय कर को छोड़कर (रु.)	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*		
1	2	3	4	• 5	6		
"1.	इनस्यूकेयर आर इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑप्टि एम—क्रेसाल यूएसपी-0.16	का वायल आर-40 आईयू जिन का इन्सुलिन ह्यूमन	126.64	114.00	125.50		
2.	इनस्यूकेयर एन इन्जैक्शन 40 आईयू/मिलि प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑप् एम–क्रेसाल यूएसपी-0.16 फेनोल-0.065% डब्ल्यू/व	का वायल आर-40 आईयू रेज़िन का इन्सुलिन ह्यूमन ६% डब्ल्यू/वी	126.74	117.08	128.89		

इनस्यूकेयर एम 50 इन्जैक्शन 10 मिलि 3. 129.06 118.58 130.54 40 आईय्/मिलि का वायल प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच इयूआर-40 आईयू 50% सोल्युबल इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान और 50% आईसीफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिज़िन का इन्सुलिन ह्यूमन एम—क्रेसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल-0.065% डब्ल्यू/वी इनस्यूकेयर एम 30 इन्जैक्शन 10 मिलि 4. 129.70 118.58 130.54" **40 आईयू/मिलि** का वायल प्रत्येक वायल में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयूआर-40 आईयू 30% सोल्युबल इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान और 70% आईसोफेन इन्सुलिन इन्जैक्शन के समान) रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑरिजिन का इन्सुलिन ह्यूमन एम-क्रेसाल यूएसपी-0.16% डब्ल्यू/वी फेनोल-0.065% डब्ल्यू/वी

\*सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

#### नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर स्तंभ (6) में अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियंत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ/विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सहित) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- (ग) अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय
   औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) उक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

S.O. 778(E).—In exercise of the powers, conterred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty, Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by Ranbaxy Laboratories Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalen MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
<b>~1</b> .	Insucare R injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (Insulin, Human of Recombinant DN m-Cresol USP 0.16% w/v	10ml Vial JA Origin)	126.64	114.00	125.50
2.	Insucare N injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (Insulin, Human of Recombinant DN m-Cresol USP 0.16% w/v Phenol 0.065% w/v	10ml Vial NA Origin)	126.74	117,0 <b>8</b>	128.89
3.	Insucare M 50 injection 40 IU/ML Each vial Contains Insulin Human Ph Eur 40IU (50% as soluble insulin injection and 50% as Insophane Insulin Inject (Insulin Human of Recombinant Dr. m-Cresol USP 0.16% w/v Phenol 0.065% w/v		129.06	118.58	130.54

130.54

129.70

118.58

Note:

4. Insucare M 30 injection 40 IU/ML 10ml
Each vial Contains Vial
Insulin Human Ph Eur 40IU
(30% as soluble insulin injection
and 70% as Insophane Insulin Injection)
(Insulin Human of Recombinant DNA Origin)
m-Cresol USP 0.16% w/v
Phenol 0.065% w/v

- (a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.
- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[PN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P./NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director

# **आदेश** नई दिल्ली, 28 मार्च, 2008

का.आ. 779(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 637(अ) तारीख 4 सितम्बर, 1997 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 8 के उप पैरा (1) /(2) और (4) और पैरा 11 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट पैक आकार सिहत उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स केडिला हेल्थकेयर द्वारा निर्मित/आयातित विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों में से प्रत्येक की, उत्पाद शुल्क, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट) और स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर संशोधित खुदरा मूल्य और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट कीमत की, उत्पाद शुल्क, शैक्षिक उपकर, बिक्री कर/मूल्य वर्धित कर (वेट), यदि कोई है, को सिम्मिलत कर अधिकतम खुदरा कीमत के रूप में संशोधित/निर्धारित करता है।

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### सारणी

क्र.सं.	विनिर्मिति का नाम/ प्रबलता	पैक आकार	वर्तमान कीमत (रु.)	उत्पाद शुल्क	सभी करो सहित समतुल्य अधिकतम खुदरा कीमत*
1	2	3	4	5	6
1.	ह्यूमारेप प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑजि	10 मिलि का वायल आर-40 आईयू रेजिन का इन्सुलिन ह्यूमन	117.20	114.00	125.50
2.	ह्यूमानेक्सट एन प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयू रिकम्बीनेन्ट डीएनए ऑि	10 मिलि का वायल आर-40 आईयू रेज़िन का इन्सुलिन ह्यूमन	117.28	114.08	125.59
3.	ह्यूमास्टार्ड 30/70 प्रत्येक मिलि में इन्सुलिन ह्यूमन पीएच.इयृ 30% सोल्यूबल इन्सुलिन 70% आईसोफेन इन्सुलि	10 मिलि का वायल आर-40 आईयू । इन्जैक्शन और न इन्जैक्शन)	121.80	118.58	130.54"

'सरकारी उद्ग्रहणों/करों के वास्तविक भुगतान की शर्त पर लागू हैं।

# नोट :

- (क) ये कीमतें विनिर्दिष्ट पैक व समान प्रबलता के पैकों पर उत्पाद शुल्क और स्थानीय कर को सिम्मिलित कर रतंभ (6) मे अधिकतम खुदरा कीमत के रुप में नियत की जाती हैं, और कम्पनी किसी छूट का दावा नहीं कर सकती, जब तक उसे छूट के लिये सरकार/रा.औ.मू.नि.प्रा. से आदेश प्राप्त न हों।
- (ख) कम्पनियाँ / विनिर्माता केवल तभी कर जोड़ सकते हैं यदि उन्होंने स्तंभ (5) में उल्लिखित मूल्य पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है। यदि अधिकतम खुदरा मूल्य (सभी करों सिहत) में कोई विभिन्नता हो तो वह एनपीपीए को डीपीसीओ, 1995 के फॉर्म-V में सूचित किया जाना चाहिए।
- अगर कम्पनी, विभिन्न प्रकार की पैकिंग सामाग्री या उसमें विशेष लक्षण का दावा करती है तो उसे राष्ट्रीय
   औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के पास कीमत के अनुमोदन/नियत कराने के लिये आना होगा।
- (घ) अक्त कथित विनिर्मिति की विनिर्माता/विपणन कम्पनी के लिए अनिवार्य है कि वह उक्त कथित विनिर्मिति के संघटन में किसी भी बदलाव के लिए एनपीपीए को लिखित पूर्व सूचना के साथ सक्षम प्राधिकारी से आवश्यक पूर्व अनुमोदन प्राप्त करें।
- (ड.) ये कीमतें/परिशोधित कीमतें औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के पैरा 14 उप पैरा (1) के तहत इस आदेश की तिथि के 15 दिन के अन्दर लागू होगी। औषध (कीमत नियंत्रण) 1995 के पैरा 14 के उप पैरा (3) के तहत कीमत सूची भी जारी की जाएगी।
- (च) औषध मूल्य नियंत्रण आदेश, 1995 के तहत नियत की गई उक्त कीमतें सभी उत्पादकों/विपणनकर्ताओं द्वारा आवश्यक रूप से लागू करनी होगी जिस तरह से इन विनिर्मिति पैक पर औषध एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 की शर्तें लागू होती हैं।

[कां.सं./100/2008/वि/फा.सं. 8(10)/2008/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II] एसं. के. भट्ट, उप-निदेशक

# ORDER New Delhi, the 28th March, 2008

**S.O. 779(E).**—In exercise of the powers, conferred by sub-paragraph (1)/(2)/(4) of paragraph 8 and paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995, read with No. S.O. 637 (E) dated the 4th September, 1997 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes/revises the prices as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail price/revised retail price, exclusive of excise duty. Sales Taxes/VAT and local taxes, if any, and in column (6) as equivalent MRP inclusive of excise duty, education cess, Sales Tax/VAT in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said table with the pack size specified in the corresponding entries in column (3) thereof; manufactured/imported by Cadila Healthcare

TABLE

Sl. No.	Name of the formulation	Pack Size	Existing Retail Price (Rs.)	Retail Price without Excise Duty Sales Tax /VAT and Local Tax, if any (Rs.)	Equivalent MRP* inclusive of all taxes (Rs.)
(1).	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
"1.	Humarap Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur40 iu Insulin Human of Recombinent DNA	10ml Vial Origin	117.20	114.00	125.50
2.	Humanext N Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur40 iu Insulin Human of Recombinent DNA	10ml Vial Origin	117.28	114.08	125.59
3.	Humstard 30/70 Each ml Contains Insulin Human Ph. Eur40 iu (30% as Soluble Insulin Injection and 70% as Isophame Insulin Injection)	10ml Vial	121.80	118.58	130.54

<sup>\*</sup>Subject to actual payment of Government levies/taxes, as applicable.

#### Note:

(a) The prices fixed are the maximum retail prices in column no. (6) (inclusive of excise duty, sales tax/VAT and local taxes if any) for the specified pack and packs of similar strength, and companies cannot claim exemption on any ground therefrom, unless specifically permitted by the Government/NPPA through an order.

- (b) The companies / manufacturers may added taxes only if they have paid actually to the Government on the price mentioned in the column (5). If there is any variation in the MRP (inclusive of the taxes), the same may be intimated to the NPPA in the Form-V of DPCO, 1995.
- (c) For different packing material used or any special feature claimed, companies are required to approach NPPA for approval/fixation of specific prices.
- (d) The manufacturer and marketing company for the above said formulation shall be required to take the requisite prior approval from the competent Authority for any change in the composition of the above said formulation with written prior intimation to the National Pharmaceutical Pricing Authority.
- (e) These prices/revised prices shall be made effective within 15 days of receipt of this order as required under sub para 14(1) of DPCO, 1995. The necessary price-list should also be issued as required under sub-paragraph (3) of paragraph 14 of the Drugs (Prices Control) Order, 1995.
- (f) These prices fixed/notified hereinabove under the provisions of DPCO, 1995 have to be mandatorily implemented by the manufacturing/marketing company notwithstanding its status of compliance of conditions for such formulation pack under the Drugs and Cosmetics Act, 1940.

[rN/100/2008/F/F. No. 8(10)/2008/D.P/NPPA-Div.-II] S.K. BHATT, Dy. Director